PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-050119

(43) Date of publication of application: 04.03.1991

(51)Int.CI.

CO1G 9/02

(21)Application number: 01-184597

(71)Applicant: MITSUBISHI MATERIALS CORP

(22)Date of filing:

19.07.1989

(72)Inventor: OSAKO KENJI

KASHIWAGI TERUO

(54) PRODUCTION OF FINE ZINC OXIDE PARTICLES

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain high purity fine zinc oxide particles by wet-pulverizing zinc oxalate, removing impurities adsorbed on the resulting particles and calcining the particles at a prescribed temp.

CONSTITUTION: Zinc oxalate is deposited, e.g. by allowing zinc chloride to react with an aq. oxalic acid soln. When the zinc oxalate is calcined, it is previously wet-pulverized and the resulting particles are washed to leach and remove impurities. Solid-liq. separation is then carried out and the particles are dried and calcined at $350-450^{\circ}$ C. high purity fine zinc oxide particles having $\geq 25 \text{m} 2/\text{g}$ specific surface area are obtd.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

⑲ 日本 国 特 許 庁 (J P)

10 特許出顧公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-50119

50Int.Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)3月4日

C 01 G 9/02

B 7158-4G

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全3頁)

50発明の名称

微粒子酸化亜鉛の製造方法

②特 願 平1-184597

②出 願 平1(1989)7月19日

⑩発 明 者 大 迫

憲治

埼玉県大宮市北袋町1丁目297番地 三菱金属株式会社化

成品開発センター内

70発明者 柏木

照 夫

埼玉県大宮市北袋町1丁目297番地 三菱金属株式会社化

成品開発センター内

⑪出 願 人 三菱金属株式会社

東京都千代田区大手町1丁目5番2号

個代 理 人 弁理士 松井 政広

外1名

明 細 書

1.発明の名称

徴粒子酸化亜鉛の製造方法

2. 特許請求の範囲

シュウ酸亜鉛を焼成して酸化亜鉛粉末を製造する方法において、予めシュウ酸亜鉛を湿式粉砕し、350~450℃で焼成することを特徴とする高純度微粒子酸化亜鉛の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は電子材料、触媒、化粧料、医薬品基材等に用いられる高純度の微粒子酸化亜鉛(亜鉛華)の製造方法に関する。

〔従来技術とその問題点〕

微細な酸化亜鉛粉末の製造方法の一つに塩基性 炭酸亜鉛もしくはシュウ酸亜鉛の熱分解法がある。 しかしこの方法は、中間化合物である炭酸亜鉛 と シュウ酸亜鉛は湿式法により合成されるため水溶 液中に共在する不純物イオンが中間化合物に吸養、 吸疏され混入する問題がある。また、塩基性炭酸 塩から得られた酸化亜鉛粉末はpHが8以上の塩基性を示し化粧料原料として使用した場合には雑菌の繁殖の点から好ましくない。

[本発明の知見]

シュウ酸亜鉛を熱分解して得られた粉末はpHが 7以下の酸性を示すことが知られている。そこで 本発明者らはシュウ酸塩を湿式合成する際に随伴 する不頼物を除去した高純度微粒子酸化亜鉛の製 造法を検討した。

シュウ酸亜鉛の不純物は出発原料である亜鉛化合物からくる破酸イオン、塩素イオン等で、これらが物理的に吸着・吸蔵されて含まれるため、水洗のみでは除去することができない。

また、シュウ酸亜鉛の焼成を600℃以上の高い温度で行なうため粒子が粗大となり(10㎡/g以下)、橄粒子状の酸化亜鉛粉末は得られない。本発明者等の研究の結果、水または有機酸を含む水溶液を用いてシュウ酸亜鉛を湿式粉砕することにより吸着・吸蔵されている前記不純物を除去することができ、さらに粒子が微細化されるためにより低い

温度で焼成することができ、微粒子酸化亜鉛が得られることを見出した。

すなわち本発明の目的は、従来の方法では得ることのできない比表面積が25㎡/g以上でかつ高純度の微粒子酸化亜鉛を製造することを目的とする。 (発明の構成)

本発明は、シュウ酸亜鉛を焼成して酸化亜鉛粉末を製造する方法において、予めシュウ酸亜鉛を湿式粉砕し、その後350~450℃で焼成することを特徴とする微粒子酸化亜鉛の製造方法を提供する。

本発明の原料とするシュウ酸亜鉛(ZnC204)は公知の方法によって製造されたものでもよく、特に限定されない。たとえば破酸亜鉛(ZnS04・7H20)あるいは塩化亜鉛(ZnC20)等の水溶液とシュウ酸(C204H2)水溶液とを混合、反応させて製造される。反応の結果析出したZnC204はデカンテーションにより未反応物および副生物を十分洗浄して除去された後、湿式粉砕にかけられる。ZnC204の湿式粉砕は公知の粉砕機たとえばボールミル、ハンマーミル、ビーズミル等湿式粉砕のできる装置を使用

[発明の効果]

上記のように本発明によれば2nc,0.を湿式粉砕することにより、微粒子化すると同時に粒子に吸養・吸蔵された不純物を除去し、さらに低い湿度で焼成することにより、比表面積が25㎡/g以上の高純度微粒子酸化亜鉛を得ることができる。この酸化亜鉛は電子材料、触媒、化粧料、医薬品基材等の原料として最適である。

〔寒旋例〕

以下実施例を用いて本発明をより具体的に説明する。

実施例1

ZnSO4・7H20の50vt%水溶液1000gとC204H2100g/Qの水溶液20とを混合し、ZnC204沈瀬を得た。副生した H2SO4をデカンテーションにより十分洗浄した後、ハンマーミルでZnC204を湿式粉砕した。次いで上澄液の電気伝導度が548以下になるまでデカンテーションを行なった後固液分離し 100 でで乾燥した。乾燥したZnC204を 400 でで3 時間焼成して得られたものについて X 線回折、BET 法測定

することができ特に限定されるものではない。湿 式粉砕時の媒体は水が好適で、温度は常温で行な われる。

湿式粉砕が終った後、上澄液の電気伝導度が5 μs以下になるまでデカンテーションを行なって、 粉砕により溶出した不純物を洗浄除去する。次い で固液を分離し、100~110℃で乾燥した後焼成し で微粒子酸化亜鉛(2n0)とする。焼成温度は350 ~ 450℃で行なうのが好適である。350℃以下で は焼成が十分でなく、 450℃以上になると粒下で は焼成が十分でなく、 450℃以上になると粒でが 粗大化する傾向があり、本発明の目的とする比は加 熱炉を用いて公知の方法で行なわれ特に限定され ない。また静置法でもよく流動層方式でもよい。

このようにして得られた微粒子酸化亜鉛は、X線回析、BET法による表面積測定および不純物分析を行なった結果比表面積25㎡/g以上、不純物(SO,2~等)70ppm以下であり、従来法で得られたものと比べ極めて高純度の微粒子酸化亜鉛であることが確認された。

および不純物分析を行なった結果表に示す表面積、 純度等のZnOであることが確認された。

実施例 2.3

焼成温度を350℃および450℃として実施例1と 同様の操作を行なった結果得られた Zn0について のデータを表に掲げた。

実施例4

Zn源として ZnCQ。を用いて実施例1と同様の操作を行ない、得られた ZnOについての測定結果を表に示した。

以上実施例1~4は何れも本発明の方法により 製造されたZnOであって、比表面積 25㎡/g以上の 徴粒子ZnOであり、不純物含有量も60ppm以下の高 純度品である。

比較例1~2

実施例1において、ZnC₂O₄を湿式粉砕しないままデカンテーション後分離し1/2を400℃、残る1/2を600℃で夫々3時間焼成した結果、400℃で焼成したものは ZnC₂O₄が完全に分解しなかった。600℃で焼成したものはZnOであったが、比表面積

6.8㎡/g、濃度SO.²⁻⁵³²ppmで、粒子、純度共レベルの低いものであった。実施例と併記して表に比較した。

表

		Zn0				
		湿式粉砕	焼成温度	比表面積	不純物	備 考
			(℃)	(m'/g)	(ppm)	
実施例	1	0	400	40.2	55 (SO ₄ ² -)	
	2	0	350	42.0	60 (SO ₄ 2-)	
	3	0	450	30.6	60 (SO ₄ 2~)	
	4	0	400	33.1	<2 (CP-)	
比較例	1	×	400	-	_	完全に分解せず
	2	×	600	6.8	532 (S0, 2-)	